# This Page Is-Inserted -by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Image

## <u>IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE</u>

2874

In re Patent Application of

ERREIRA et al

Atty. Ref.: 3673-4

6 : 131 00/600 00

Group: 2874

**3**erial No. 09/629,830

Gloup. 2074

Filed: July 31, 2000

Examiner: H. Sanghavi

For: Mathod and Device for the Detection of

MICROORGANISMS BY FIBER OPTICS

December 12, 2003

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

### **SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT**

It is respectfully requested that this application be given the benefit of the foreign filing date under the provisions of 35 U.S.C. §119 of the following, a certified copy of which is submitted herewith:

Application No.

Country of Origin

Filed

PI0003066-0

Brazil

21 July 2000

The processing fee of \$130 (37 CFR 1.17(i)) required by MPEP 201.13B. is submitted herewith. Should that fee be missing or insufficient, please charge the deficiency to our deposit account number 141140 under order number 3673-4.

Respectfully submitted,

12/16/2003 MAHMED1 00000065 09629830

01 FC:1460

130.00 OP

NIXON & VANDERHYE P.C.

By

Michelle N. Lester Reg. No. 32,331

MNL:slj

1100 North Glebe Road, 8th Floor

Arlington, VA 22201-4714 Telephone: (703) 816-4000 Facsimile: (703) 816-4100



## REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL Ministério do Desenvolvimento, da Indústria e Comércio Exterior. Instituto Nacional da Propriedade Industrial Diretoria de Patentes

# CÓPIA OFICIAL PARA EFEITO DE REIVINDICAÇÃO DE PRIORIDADE

O documento anexo é a cópia fiel de um Pedido de Patente de Invenção Regularmente depositado no Instituto Nacional da Propriedade Industrial, sob Número PI 0003066-0 de 21/07/2000.

Rio de Janeiro, 01 de Dezembro de 2003.

LORIA REGINA COSTA

Chefe do NUCAD

Mat. 00449119

## 图 PI-RJ/SEDE

## 21111 1556 = 007714

DEPUSITED TOO NATENTE



Número (21) P[0003066=0

continua em folha anexa

	ori cattanens th		
		(Uso exclusivo do INPI)	
	ÓSITO de Patente ou de	PI0003066-0	depósito / /
	ado de Adição	Espaço reservado para etiqueta (núme	ero e data de depósito)
<b>∆o Insti</b>	tuto Nacional da Prop	riedade Industrial:	<b>*</b>
) requer	rente solicita a concessão	o de uma patente na natur	reza e nas condições abaixo indicadas
l. I	Depositante (71):		
1.1 N	Nome: FUNDAÇÃO OSW	ALDO CRUZ	
•			
	Qualificação: ENTIDADE	PÚBLICA 1.3 CGC/C	<b>PF</b> •
		nida Brasil 4365, Manguinho	
.4 E	2104	15-900, Rio de Janeiro, RJ	<del></del> 
		•	$A = \frac{1}{2}$
	Telefone:		ontinua em folha anexa
	FAX:		Continua em roma anexa
2.1		.1. Certificado de Adição	
Escreva,	obrigatoriamente e por exter	nso, a Natureza desejada: Pato	ente de Invenção
3. 7	Fítulo da Invenção, do	Modelo de Utilidade ou	do Certificado de Adição (54):
II M.	átada a dignagit	ivo namo dotoco	microrganismos à fibra
		Ivo para detecção	microrganismos a ribra
0]	ptica"		
			continua em folha anexa
4. I	Pedido de Divisão do p	edido nº. , de	•
	Prioridade Interna - O	depositante reivindica a s	seguinte prioridade:
<b>5.</b> I	Nº de depósito	Data de Depósito	(66)
	Nº de depósito	Data de Depósito	
6.	Nº de depósito Prioridade - o deposita	Data de Depósito nte reivindica a(s) seguint	
6.	Nº de depósito  Prioridade - o deposita	Data de Depósito	e(s) prioridade(s):
6.	Nº de depósito Prioridade - o deposita	Data de Depósito nte reivindica a(s) seguint	e(s) prioridade(s):

Formulário 1.01 - Depósito de Pedido de Patente ou de Certificado de Adição (folha 1/2)

\_(P1138)



7.	Inventor (72):			1			
	Assinale aqui se o(s) mesmo(s) requer(em) a não divulgação de seu(s) nome (art. 6° § 4° da LPI e item 1.1 do Ato Normativo n° 127/97)						
7.1	Nome: ALDO PACHECO FERRE		manv	011 12/191)			
7.1	Qualificação: Biólogo						
7.3	Endereço: Praça Eugêni Jardim 39, Bloco A, apto. 401, C pacabana, RJ						
	7.0	r T.1.	<b>C</b>				
7.4	CEP: 7.5	5 Tele	ione	ontinua en	n folha anexa		
8.	Declaração na forma do item 3	3.2 do At	o No	rmativo nº 127/97:			
	,		50		•		
		. ∟ em					
9.	Declaração de divulgação ante			udicial (Periodo de graça	):		
(art.	12 da LPI e item 2 do Ato Normat	1VO n 127	197).	, T			
				en	n anexo		
10.	Procurador (74):	.dos		<b>^</b>			
10.1	Nome Bhering, Almeida & Associa	laos		•			
CPF/	CGC: 02917066000176			• 4			
10.2		andar		•			
	Centro, Rio de Janeiro	, RJ					
10.3	CEP: 20081050	10.4	T	elefone (21) 516-6698			
10.5							
11.	Documentos anexados (assinal	le e indiqu	e tan	nbém o número de folhas)	)\$		
(Dev	erá ser indicado o nº total de some	ente uma o	il				
<b>⊠</b> 1	1.1 Guia de recolhimento	01 fls.	$\boxtimes$	11.5 Relatório descritivo	29 fls.		
<u> </u>	1.2 Procuração WIX FOLYA 5?	01 fls.	$\boxtimes$	11.6 Reivindicações	<b>07</b> fls.		
	1.3 Documentos de prioridade	fls.	$\boxtimes$	11.7 Desenhos	<b>08</b> fls.		
	1.4 Doc. de contrato de Trabalho	fls.	$\boxtimes$	11.8 Resumo	<b>02</b> fls.		
	1.9 Outros (especificar):				fls.		
1	1.10 Total de folhas anexadas:			<u></u>	48 fls;		
12.	Declaro, sob penas da Lei, qu	e todas a	s info	ormações acima prestad	as são completa		
	rdadeiras			<i>*</i> -	. "		
	j~.			in the second se			
		•		Dalu:			
Rio	de Janeiro, 21/07/2000	:		KUUU	* ************************************		
	Local e Data	_		Assinatura e Carimbo	•		
		Ká		F. de Almeida (A			
			Rh	ering Almeida & Associados	SIC Ltda.		

Bhering, Almeida & Associados S/C Ltda. Rua Beneditinos, 16 - 11.º Andar · Centro CEP 20081-050 · Rio de Janeiro · RJ Título (54): "MÉTODO E DISPOSITIVO PARA DETECÇÃO MICRORGANISMOS À FIBRA ÓTICA"

## FOLHA ANEXA DOS NOMES DOS DEPOSITANTES (71)

## • UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO DE JANEIRO

Qualificação:

Entidade Pública

Endereço:

Ilha do Fundão s/n, Cidade Universitária

Rio de Janeiro, RJ



## FOLHA ANEXA DOS NOMES DOS INVENTORES (72)

• Ricardo Marques Ribeiro

Qualificação:

**Físico** 

Endereço:

Rua Pinto Guedes 32, cob. 01

Tijuca

Rio de Janeiro, RJ

• Marcelo Martins Werneck

Qualificação:

Engenheiro

Endereço:

Rua Miguel de Paiva 581, casa 1

Santa Teresa Rio de Janeiro, RJ



Relatório Descritivo da Patente de Invenção "Método e Dispositivo para Detecção Microrganismos à Fibra Óptica"

presente invenção a um método Refere-se a microrganismos dispositivo detecção . de para a procedimentos combinação de utilizando uma microbiológicos com dispositivos construídos com fibras ópticas e componentes relacionados. Os procedimentos microbiológicos fazem com que os microrganismos possam ser seletivamente cultivados e estes, quando em contato fibras ópticas: físico com um circuito de convenientemente construído, permitem a detecção e o monitoramento dos microrganismos de forma rápida sensível. O dispositivo como um todo é fisicamente constituído de três sub-sistemas: Circuito de fibras ópticas e componentes relacionados, elemento sensor de fibra óptica e o meio de cultura biológico seletivo.

#### FUNDAMENTOS DA INVENÇÃO

5

10

15

25

Microrganismos são seres que embora possuam escala 20 de dimensões micrométricas afetam significativamente a vida humana. Podem constituir-se de vírus, bactérias, fungos, protozoários e algas. Estes estão presentes na matéria sólida, em líquidos e no ar; e em todos os casos pode ser de interesse ou de suma importância e/ou monitorar presença específica detectar а qualitativamente ou quantitativamente o crescimento ao longo do tempo de um ou alguns destes microrganismos.



Muitos destes são úteis à diversos tipos de indústrias como a alimentícia, cervejeira, vinícola, farmacêutica, etc., para a catálise de diversas reações bioquímicas comercial, dentre outras. Outros interesse microrganismos parecem não se prestar à qualquer utilidade prática, porém são em princípio inócuos à saúde humana. Alguns destes, entretanto, podem por uma série de razões, tornarem-se perigosos após sofrerem algum tipo de transmutação biológica, passando a serem chamados de patógenos. Estes patógenos podem existir e 10 desenvolver em diversos ambientes. Alguns outros microrganismos podem ser intrinsecamente tipos de perigosos, o que significa que naturalmente já se constituem como nocivos à saúde humana. De uma forma geral, a presença e a concentração de alguns dos 15 referidos microrganismos afetam por exemplo: qualidade (potabilidade e balneabilidade) da água para consumo em metrópoles e balneários, o que pode causar série de doenças, tal como a diarréia; (ii) a alimentos, o que genericamente dos 20 qualidade causar a intoxicação alimentar e em particular o "mal -de hambúrguer" e (iii) a qualidade do ar em clínicas, presença ambulatórios é hospitais onde constitui-se, aerobiológicos microrganismos das "infecções importante vetor exemplo, em um 25 hospitalares". Qualquer que seja o caso, pode ser de interesse ou mesmo de suma importância, detectar a presença de certos microrganismos em tempo real ou quase real, e por conseguinte monitorar a sua evolução



temporal com o intuito de inferir algumas informações técnicas convencionais de úteis. Atualmente, as sensoriamento de microrganismos estão intimamente ligadas à procedimentos em laboratórios clínicos se baseiam na cultura biológica ambulatoriais, е seletiva e na utilização de microscopia para observação visual direta. Estas técnicas são razoavelmente trabalhosas pois requerem uma significativa interveniência e habilidade do operador possa obter resultados para que 🛼 se seguros, necessitando tipicamente de 1 a 10 dias para que possam significa ser finalizadas. Isto que as técnicas convencionais requerem um tempo mínimo médio de 72 horas entre a captura do microrganismo, isolamento, identificação, e consecutivamente a monitoração de sua evolução temporal. Os procedimentos padronizados bacteriológico são fornecidos pela American exame Association (APHA). Todos estes Public Health procedimentos requerem a incubação em um meio de para produzir quantidade adequada de cultura uma microrganismos para análises variadas ao término prova. Além do mais, as técnicas convencionais utilizam equipamentos de não muito baixo custo; o que dificulta inviabiliza seu emprego no sensoriamento ou 0 distribuído, ou seja, na detecção/monitoramento microrganismos em mais de um lugar simultaneamente.

10

15

20

25

Existem ainda outros procedimentos de detecção biológica mais modernos, tais como as técnicas: radiométricas, eletroquímicas, cromatográficas, de



quimioluminiscência, eletroforese em campo pulsado e fluorescentes. Com relação às técnicas mencionadas anteriormente, há algumas restrições práticas como, por exemplo, o fato de serem altamente dependentes do sucesso da quantidade de bactérias que possam ser concentradas na amostra em teste. Este procedimento, geralmente, requer um mínimo de 10<sup>4</sup> bactérias. Nas reações moleculares, os procedimentos de teste são particularmente propensos à contaminação cruzada por outras moléculas ou frações moleculares.

5

10

15

20

25

ser utilizadas técnicas Adicionalmente, podem preventivas de natureza óptica visando a eliminação de microrganismos patogênicos, destacando-se, por exemplo, o uso da luz ultravioleta que atua como um germicida, evitando a infecção de determinado ambiente ou meio bastante vasto, porém material. Por outro lado é incompleto, o conhecimento médico para o combate aos microrganismos patogênicos que já tenham infectado o organismo humano, em especial aqueles provenientes da intoxicação alimentar infecção hospitalar, contaminação da água. Tais microrganismos podem ainda tornar-se resistentes à qualquer droga conhecida devido as suas possíveis mutações biológicas. Atualmente, temse obtido algum sucesso com pacientes infectados com de drogas microrganismos, fazendo uso esses diodos semicondutores ativadas COM fotoquímicas eletroluminescentes de alta potência óptica (LEDs) e com o comprimento de onda correto, o que permite a erradicação destes microrganismos, sem em princípio,



prejudicar o paciente. Este é o caso, por exemplo, de procedimentos desenvolvidos recentemente e descritos por Pearce et al (H. Pearce, M. Messager e J. Y Maillard. "Effect of biocides commonly used in the hospital environment on the transfer of antibiotic-resistance genes in Staphylococcus aureus". J. Hosp. Infect. 43.2. pp.101-107.1999).

O sensoriamento óptico de microrganismos, que é aqui objeto de invenção, se insere de forma intermediária entre as técnicas preventivas de redução/eliminação de microrganismos e as técnicas que visam erradicar os patógenos que já tenham infectado o paciente.

10

15

20

25

As características essenciais de qualquer sensor biológico sua seletividade, sensibilidade, а é resolução e tempo de resposta, caracterizadas pelo reconhecimento reativo tendo como base o tipo de teste e a escolha da técnica de detecção. Em um segundo tecnologia plano, deve-se dispor de uma sensoriamento biológico que seja robusta, prática e de baixo custo para que possa ser aplicada em campo. Atualmente estão Adisponíveis diversas tégnicas dispositivos correlatos muitos destes em escala de desenvolvimento laboratório e outros alguns emcomerciais, todos visando a detecção e o monitoramento de microrganismos.

A microscopia, conforme exposto anteriormente, constitui-se em uma ferramenta de análise fundamental em microbiologia, não apenas para a



detecção/monitoramento de microrganismos, como também para o estudo básico destes. Da mesma forma, têm-se em uso um método de sensoriamento de bactérias envolvidas nos processos de infecção hospitalar, conhecido como eletroforese em campo pulsado, o qual é capaz rastrear com precisão os microrganismos; envolvidos, mapeá-los e avaliar o nível de impacto ambiental. Apresenta, no entanto, 🤄 como desvantagem o fato. da 🗓 análise levar cerca de 7 a 14 dias, conforme descrito por Birron e Lai (B. Birron e E. Lai. "Pulsed field electrophoresis: A practical guide". Academic Press, San Diego. 1993).

10

15

20

25

objetivo de realizar а detecção monitoração microbiológica de forma automática seletiva, surge o conceito de biosensor. Um biosensor pode ser entendido como sendo um componente elétrico e/ou óptico discreto construído a partir da integração de materiais biológicos com materiais inorgânicos. Um biosensor na prática é então capaz de produzir um sinal análogo elétrico ou óptico ao ser posto em contato com algum mensurando específico, quer pela sua presença ou quaisquer alterações quimico-biológicas deles advingas 🖏 Um biosensor pode ser considerado como um elemento biologicamente ativo, no entanto, necessita estar de alguma forma conectado a uma configuração maior para que o análogo elétrico ou óptico produzido possa ser adequadamente demodulado. A esse conjunto assim formado dá-se o nome de sensor biológico. As fibras ópticas de uma forma geral podem ser utilizadas na construção de



biosensores, o que significa que através de alguma técnica apropriada, materiais biológicos deverão ser integrados à casca ou núcleo da fibra (geralmente de plástico) compondo, então, um biosensor ou óptico. Desta forma, a luz propagante através do núcleo da fibra poderá interagir com o material biológico (um através exemplo) · integrado anticorpo, por Macoplamento por campo evanescente. O assim chamado biosensor em onda evanescente poderá induzir modulação ná intensidade, fase completa, comprimento de onda ou polarização do sinal óptico propagante, ou um sinal fluorescente poderá ser gerado em função da reação foto-biológica onde parte da energia deste último propaga-se pela fibra óptica. Biosensores com campo evanescente são descritos no estado da técnica (J. S. Schultz. "Biosensors". Scient. Amer. pp. 64-69.1991.; J. P. Golden, G. P. Anderson, R. A. Ogert, K. A. Breslin e F. S. Ligler. "An evanescent wave fiber optic biosensor: Challenges for real world sensing". SPIE. 1796. 1992. pp. 1-8; S. P. J. Higson and P. M. Vadgama. an evanescent wave fiber "Development of biosensor". Med. & Biol. Eng. & Comp. 32. 1994. pp. , 601-609).

10

15

20

Sensores biológicos baseados em onda evanescente são de forma geral dependentes de uma combinação de várias tecnologias de natureza biológica, física e química. Neste sentido, as patentes norte-americanas US 4,447,546 e US 4,558,014 descrevem as técnicas de espectroscopia por reflexão total (TRS) onde



reivindica-se o uso de onda evanescente para excitar um analítico fluorescentemente ligado e, por conseguinte, detectar a fluorescência resultante. Outras patentes descrevem métodos para melhorar a precisão da medida. da patente US 5,631,170. O método Este é o caso as marcação 🧐 do biosensor com anticorpos envolve fluorescentes, ou seja, anticorpos ligados à moléculas corante. Desde que os referidos anticorpos não antígenos (mensurando), estejam ligados aos moléculas de corante não serão opticamente excitadas pelo campo evanescente. No entanto, quando o biosensor estiver na presença do antígeno específico que se quer propagante será capaz de induzir detectar a luz fluorescência nas moléculas de corante. Outro método é o descrito na patente US4,242,447 que baseia-se na detecção e quantificação de bactérias em uma amostra líquida caracterizado pelo fato de ser adicionada a esta amostra um agente capaz de induzir a produção de enzima na bactéria. Tal enzima será capaz de reagir com um conjugado fluorescente ingerido pela bactéria de fluorescente e liberar porção sua fluorescência total sendo medida e estando relacionada ao total de bactérias presentes no meio.

10

15

20

25

Portanto, conforme exposto anteriormente é premente o desenvolvimento de um método para a detecção de microrganismos que seja sensível e de resposta rápida sem os inconvenientes já mencionados tais como: necessidade de um mínimo de 10<sup>4</sup> bactérias, contaminação cruzada por outras moléculas ou frações moleculares e



tempo mínimo médio de 72 horas entre a captura do microrganismo e o monitoramento de sua evolução temporal.

visando atingir esse objetivo, foi Assim, 5 estratégia de combinar procedimentos fibra óptica de biológicos com um sensor à evanescente capaz de detectar os microrganismos rápido do que com ; o memprego vezes a mais dos procedimentos convencionais.

#### 10 SUMÁRIO DA INVENÇÃO

25

- O objetivo da presente invenção é a detecção/monitoramento de microrganismos presentes no ar, água ou alimentos através do emprego de um biosensor à fibra óptica com campo evanescente.
- 15 Uma primeira concretização da presente invenção diz respeito a um método para a detecção de contaminação por microrganismos específicos através da aplicação do campo evanescente de uma fibra óptica sensitiva caracterizado pelas etapas de:
- 20 (a) Yexpor o campo evanescente das fibra óptica sensitiva utilizando uma técnica apropriada baseada em propriedades físico-químicas;
  - (b) permitir o contato íntimo do campo evanescente exposto como obtido na etapa (a) com a amostra a ser examinada, estando a dita amostra em uma forma adequada para obter a geração de um sinal óptico em resposta à



presença de microrganismos na amostra;

(c) demodular o sinal óptico gerado na etapa (b) e utilizar esse valor na quantificação de microrganismos através de um método apropriado.

Numa segunda concretização, a invenção é dirigida a composição para uso na detecção de microrganismos caracterizado por compreender um meio de cultura seletivo para o microrganismo que se deseje detectar e reagentes capazes de alterar as propriedades do meio de forma a favorecer a interação do sistema microrganismofibra.

Numa terceira concretização a invenção refere-se a um dispositivo para o sensoriamento de microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica sensitiva (11), com campo evanescente adequadamente exposto, superfície ou em um volume de um meio de cultura biológico específico (12) para o microrganismo à ser detectado compreendendo um sistema de demodulação baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados. 😝

### BREVE DESCRIÇÃO DAS FIGURAS

5

10

15

20

25

FIGURA 1: Mostra uma arquitetura preferencial do dispositivo de detecção de microrganismos à fibra optica empregado na presente invenção.

FIGURA 2: Mostra o sinal de saída do sensor óptico com Staphylococcus aureus resistente a meticilina. As



linhas 1, 2 e 3 representam o sinal de saída e a linha 4 diz respeito ao número estimado de bactérias.

FIGURA 3: Ilustra o sinal de saída do sensor óptico com S. pneumoniae. As linhas 1, 2 e 3 representam o sinal de saída e a linha 4 diz respeito ao número estimado de bactérias.

FIGURA 4: Apresenta dados da resposta óptica temporal do biosensor com E. coli O157:H7.

FIGURA 5: Mostra o tempo de permanência na fase

Lag versus o número inicial da bactéria E. colic

O157:H7.

FIGURA 6: Ilustra dados da sensibilidade do biosensor durante a fase Log.

FIGURA 7: Apresenta uma fotografia obtida por microscopia eletrônica da  $E.\ coli$  O157:H7 (fase Log) em contato físico com a fibra óptica.

Figura 8: Mostra a fotografia obtida por microscopia óptica por contraste de fase da *E. coli* O157:H7.

#### DESCRIÇÃO DETALHADA DA INVENÇÃO

10

Com o objetivo de solucionar os inconvenientes 20 desenvolveu-se, a estado da técnica existentes no invenção que consiste emum sensor presente microrganismos baseado em uma tecnologia composta de procedimentos microbiológicos combinados com um dispositivo à fibra óptica. 25

Os procedimentos microbiológicos consistem em permitir o crescimento de uma cultura seletiva de um determinado microrganismo em um suporte adequado como,



por exemplo, uma placa de Petri ou uma lâmina onde o é composto de nutrientes apropriados meio crescimento e viabilidade do microrganismo e sua precisamente são e temperatura quantidade, pH controlados. A escolha do meio de cultura seletivo irá depender do microrganismo a ser monitorado sendo, porém, amplamente conhecido daqueles versados matéria. O enriquecimento do meio de cultura será nutrientes específicos, tais efetuado com 10 \*substância(s) fonte(s) de nitrogênio, a exemplo resíduos industriais ricos em proteínas, proteína da soja, uréia, extrato de levedura; (ii) substância(s) fonte(s) de carbono, a exemplo de manitol, dextrose, sacarose; e substância(s) fonte(s) de micronutrientes, selecionadas de, por exemplo, misturas de sais 15 FeSO<sub>4</sub> e CaCl<sub>2</sub>. MnSO<sub>4</sub>, ZnSO4,  $MgSO_4$ , envolvendo Opcionalmente, pode-se utilizar reagentes que sejam capazes de alterar as propriedades do meio de cultura forma a permitir que o índice de refração do mensurando seja melhor detectado. Ou seia, 20 reagentes irão favorecer a interação microrganismofibra. Dessa forma, pode-se ter uma composição contendo meio de cultura seletivo para o microrganismo que se deseje detectar e reagentes capazes de alterar propriedades do meio de cultura de forma a permitir que 25 índice de refração do mensurando seja melhor detectado.

Na superfície ou inserida em um volume do referido meio de cultura biológico é colocado um segmento de



fibra óptica denominada fibra óptica sensitiva que faz então o íntimo contato físico direto com o mensurando.

A estrutura geométrica básica de uma fibra óptica concentricamente núcleo casca consiste no е propaga através do núcleo, cilíndricos. A luz se estando aí quase toda espacialmente confinada, o que caracteriza um ou mais modos transversais de propagação óptica. Basicamente, o que garante o confinamento e a propagação da luz em uma fibra óptica é o fato do seu núcleo possuir índice de refração maior que o da casca, 10 pois permite a ocorrência do fenômeno da reflexão fibra óptica poderá suportar interna total. Uma propagação de apenas um modo (fibra monomodo) ou dois ou mais modos (fibra multimodo). Em qualquer dos casos uma parte da energia luminosa propagante sempre se 15 estende pela casca decaindo em amplitude de forma exponencial ao longo da coordenada radial. Esta porção de luz que se estende pela casca se denomina de campo evanescente. A casca de uma fibra óptica poderá já ser fina o suficiente, ou ter a sua espessura diminuída de 20 forma, que o campo evanescente fique exposto externamente, ou seja, de forma a permitir que a luz sofra o fenômeno de tunelamento óptico através da casca e possa interagir com o meio externo. Alternativamente, fibra óptica poderá ser completamente casca da 25 retirada de forma a expor diretamente o seu núcleo. Neste último caso, o meio externo passa a realizar sozinho a função da casca. Em qualquer dos dois casos, a luz poderá em maior ou menor grau interagir com o



mensurando (meio externo) e a este fenômeno dá-se o nome de acoplamento pelo campo evanescente. A fibra sensitiva consiste então de um segmento de fibra óptica a qual é colocada em contato com a superfície de um meio biológico, onde o campo evanescente pode ser acessado externamente e a luz propagante interage com 3 este meio biológico. A presença, crescimento e/ou reprodução de microrganismos no meio de cultura, altera ópticas. Isto suas constantes dinamicamente as momento em do que significa 🐇 que a partir microrganismos são inoculados no meio de cultura este passa, de forma geral, a ter o seu coeficiente de atenuação e índice de refração variando ao longo do tempo e da superfície ou volume da massa biológica. O campo evanescente se estende em amplitude significativa luzinteração volume de caracteriza um que microrganismo. Na interação luz-microrganismo, o sinal óptico através do seu campo evanescente irá, de forma geral, experimentar uma variação temporal do índice de refração médio (componente DC) e do coeficiente atenuação devido à absorção intrínseca do espalhamento (Mie) em virtude de flutuações espaciais (componente AC) do índice de refração gerado pela presença de cada microrganismo.

10

15

20

25

Sendo assim, quando o microorganismo inicia seu crescimento ao longo da fibra óptica dois efeitos podem ocorrer: (i) durante a fase lag, devido ao metabolismo do microrganismo (por exemplo, bactéria) são liberadas enzimas que causam a alteração no índice de refração



número de e/ou (ii) devido а um aumento no microrganismos, durante a fase log, em contato com a fibra óptica o meio tornar-se opaco à medida que o tempo passa. Dessa forma, a absorção intrínseca também sofre alterações. Portanto, a redução no poder óptico número intimamente « relacionada com microrganismos presentes no volume ocupado pelo campo evanescente ao redor da fibra.

Portanto, através da fibra sensitiva propaga-se a luz que simultaneamente interage com os microrganismos 10 presentes e/ou em evolução que estejam dentro do volume interação por acoplamento do campo evanescente. acontece o mecanismo de sensoriamento forma, propriamente dito onde o sinal óptico é modulado em função da variação temporal das constantes ópticas. Por 15 dos presença e/ou evolução а consequinte, microrganismos afeta alguma(s) característica(s) da luz guiada pela fibra óptica sensitiva. As características luz que podem ser afetadas individualmente ou em combinação são: amplitude (intensidade), fase completa, 20 comprimento de onda ou polarização. Conforme pode ser visto na FIGURA 1, a fibra sensitiva está por sua vez inserida continuamente (in-line) em um circuito fibras ópticas adequadamente construído por sinal óptico carregando informações do mensurando pode 25 ser demodulado ao longo do tempo do cultivo biológico. Alguns possíveis circuitos ópticos são mostrados na FIGURA 1 e poderão demodular sinais que tenham sido modulados na propagação pela fibra óptica sensitiva na:



Potência óptica média (amplitude ou intensidade), fase completa (adiantamento ou retardação de fase) espectro refletido e/ou transmitido (comprimento de onda), polarização e formato/parametrização temporal ou espectral de pulsos ópticos. Desta forma, pode-se indiretamente detectar a presença e/ou monitorar, temporalmente os microrganismos, eventualmente inferindo informações adicionais como, por exemplo, a concentração inicial de microrganismos, caso o sensor tenha sido previamente calibrado.

10

15

20

A presente invenção consiste, preferencialmente, em que se tenha disponível um meio material onde porventura microrganismos possam existir e/ou serem cultivados seletivamente. Este meio material poderá constituir-se de um gel biológico encerrado numa placa de Petri de forma a permitir que microrganismo possa ser seletivamente cultivado na superfície do referido gel. Preferencialmente, pode ser adicionado ao meio de cultura um agente que permita a manutenção da umidade residual favorecendo, assim, uma melhor interação entre sensitiva. microrganismos área е a preferencialmente, esse agente é o glicerol mem uma concentração apropriada.

Este meio material também poderá constituir-se de fluídos de natureza corpórea como a água, sangue, urina, etc. Neste último caso, microrganismos poderão estar presentes e se reproduzirem em todo o volume do fluído. O segmento de fibra óptica sensitiva deverá ser convenientemente colocado sobre a superfície ou



inserida no volume do meio de cultura biológico. Antes, esta fibra terá área de seu recobrimento porém, primário descascada e sofrerá tratamento utilizando uma em propriedades físicotécnica apropriada baseada Este tratamento visa expor campo químicas. evanescente da fibra óptica através de corrosão, por exemplo, utilizando, preferencialmente, ácidos fortes, como o ácido fluorídrico, clorídrico, sulfúrico, entre outros. É necessário que o tratamento seja durante -10 período de tempo suficiente para corroer a casca da fibra óptica até a aproximação de cerca de 0,5 a 1 μm de espessura ao núcleo. Dessa forma, consegue-se expor campo evanescente. A corrosão 808 do cerca de interrompida pela imersão da fibra em água deionizada e, posteriormente, em um tampão por período de tempo 15 adequado para remover qualquer resquício de água. Assim, permite-se o acoplamento do campo evanescente dos modos de propagação guiados com o meio material contendo o mensurando (microrganismos). A fibra óptica sensitiva, por sua vez, está inserida continuamente em 20 circuito maior de fibra óptica, compondo arquitetura particular com a finalidade de demodular co óptico, modulado pelo mensurando. sinal' características conferem à invenção um funcionamento biologicamente seletivo, sensibilidade, resolução, 25 velocidade de resposta, estabilidade, possibilidade de fácil operação minituarização, praticidade de inserção em circuitos ópticos maiores e mais complexos que são destinados a compor uma rede de sensoriamento

镇



(sensoriamento distribuído) de forma que microrganismos possam ser detectados/monitorados em múltiplos lugares simultaneamente. A tecnologia de sensoriamento aqui descrita deve ser usada preferencialmente para a detecção/monitoramento biológica(o) de forma qualitativa e/ou quantitativa tendo um microrganismo específico como sendo o mensurando.

A presente invenção pode ser empregada, por exemplo, para a detecção/monitoramento de patógenos aerobiológicos presentes em ambiente clínicos, ambulatoriais e hospitalares, no controle bacteriológico de alimentos em geral, e de amostras destinadas ao controle de qualidade da água.

10

arranjo preferencial para 0 invento aqui descrito, atuando como um sensor de microrganismos, 15 pode se constituir de algumas possíveis arquiteturas arranjo **FIGURA** 1. conforme esquematizado na 0 preferencial não exclui a possibilidade de que a fibra óptica sensitiva além do núcleo e casca, possa ter integrada a si uma ou mais camadas concêntricas de 20 metálicos, semicondutores materiais dielétricos, alterar supercondutores com a finalidade de distribuição espacial transversal do campo evanescente e com isto otimizar o acoplamento com o meio biológico desempenho do sensor. 25 portanto preferencialmente, a interação bactéria-fibra pode ser filme envolvendo-se а fibra com um favorecida polimérico como, por exemplo, cloreto de polivinila, poliuretanos, poliuréias e poliésteres. Além do mais a



fibra óptica sensitiva poderá conter a gravação de uma rede de Bragg que funciona como um filtro espectral. As redes de Bragg gravadas em fibras ópticas estão bem descritas em Kashyap (Raman Kashyap. "Fiber Gratings". Academic Press. 1999.) e constituem-se de uma modulação axial no índice de refração do núcleo ao longo de tipicamente milímetros ou centímetros. Desta forma, parte do espectro incidente na rede de Bragg será refletido pela fibra enquanto que o restante do espectro será transmitido. A modulação do comprimento de onda será gerado quando houver mudanças no índice de refração experimentado pela luz propagante na óptica sensitiva. Uma forma de se obter isto, foi bem descrito por Ribeiro et al (R.M. Ribeiro et al. "Alloptical control of Bragg grating in semiconductor 15 coated D-shaped fiber". Optics Letters. 24. 7. pp. 111-113.1999) onde a luz interage simultaneamente com a rede de Bragg e com algum meio material cujo índice de refração sofre mudanças. A fibra óptica sensitiva poderá também constituir-se como sendo uma fibra de alta birrefringência (HiBi) como, por exemplo, fibra mantenedora da polarização. Desta forma, a luz refração experimenta dois indices de propagante diferentes em direções ortogonais entre si. Caso o mensurando, conforme refração do 25 índice de experimentado pelo campo evanescente, sofra mudanças a será modulada. A fibra óptica polarização da luz tipo mantenedora sensitiva além de ser do polarização, poderá ainda conter uma rede de Bragg



gravada. Neste caso, poder-se-á obter simultaneamente a modulação no comprimento de onda e na polarização. O arranjo preferencial também não exclui a possibilidade de que a fibra óptica sensitiva possa estar inserida em algum outro tipo de arquitetura (circuito de fibras ópticas para demodulação) não descrita por esta patente. A(s) fibra óptica(s) utilizada(s) tanto para a construção? do circuito óptico de demodulação quanto para a confecção da fibra sensitiva, poderá(ão) ser fabricada(s) utilizando como matéria-prima a sílica (SiO<sub>2</sub>) e outros vidros em geral, plásticos de diversos tipos (polímeros) ou qualquer outro meio material com suficiente transparência óptica.

5

10

15

20

25

mostra o diagrama da arquitetura 1, Α FIGURA presente invenção, ou seja, preferencial da sensoriamente de tecnologia de implementação da microrganismos à fibra óptica. Uma fonte óptica (1) que poderá constituir-se de um diodo eletroluminescente (LED) ou um laser semicondutor (LD), possui a função de gerar a luz em regime contínuo, modulado ou pulsado que circuito de sensoriamento será usada no microrganismos. A luz produzida pela fonte óptica é injetada no circuito através de um acoplador à fibra óptica do tipo 2x1 (2), também chamado de acoplador de WDM. A outra porta de entrada (3) do acoplador 2x1 constitui-se na realidade de uma porta de saída, processada pelo dispositivo de forma luz que sensoriamento seja detectada pelo fotodetector (4). Este fotodetector constituir-se-á preferencialmente de



um semicondutor do tipo fotodiodo ou um fototransistor, no domínio elétrico onde luz funciona que transformada em uma fotocorrente. O acoplador (2) é emendado por fusão ou conexão mecânica em um outro acoplador 2x2 à fibra óptica (5), também chamado de acoplador bidirecional. A outra porta de entrada (6) do acoplador 2x2 constitui-se na realidade de uma outra porta de saída de forma que a luz processada pelo sensoriamento seja detectada pelo de dispositivo fotodetector (7). Este fotodetector também constituirse-á preferencialmente de um semicondutor do fotodiodo ou um fototransistor. As portas de saída do acoplador (5) estão emendadas por fusão ou conexão mecânica às duas ramificações de fibra óptica, uma delas a chamada ramificação sensitiva (8) e a outra a chamada ramificação de referência (9). Parte da fibra ramificação sensitiva (8) poderá óptica da enrolada em um certo número de anéis de um certo diâmetro de forma a constituir-se em um controlador da da luz propagante. A fibra óptica polarização (10) sensitiva (11) é emendada por fusão ou conexão mecânica de forma a proporcionar continuidade na ramificação sensitiva (8) do circuito óptico de sensoriamento. Esta fibra permite que o campo evanescente seja acessado ao ser posta em contato físico direto com algum meio biológico (12). A fibra óptica sensitiva pode ser conectada nos pontos (13) e (14) ao restante circuito óptico, denominado de circuito de demodulação. A porta de saída (15) da ramificação sensitiva (8)

15

20

25



permite que a luz processada pelo dispositivo seja detectada pelo fotodetector (11). Este fotodetector constituir-se-á, preferencialmente, de um semicondutor do tipo fotodiodo ou fototransistor. A outra porta de saída do acoplador (5) está emendada por fusão ou conexão mecânica na ramificação de referência (9), onde parte da fibra óptica que o constitui está enrolada em um outro controlador de polarização (17). A porta de saída (18) da ramificação de referência (9) permite que a luz de referência do dispositivo seja detectada pelo $_{<}$ fotodetector (19). Este fotodetector constituir-se-á, preferencialmente, de um semicondutor do tipo fotodiodo. ou fototransistor. A luz processada pelo dispositivo de sensoriamento emerge da porta de saída (15)detectada pelo fotodetector (16). Este fotodetector 15 constituir-se-á preferencialmente de um semicondutor do tipo fotodiodo ou fototransistor. A luz de referência emerge da porta de saída (18) e é detectada pelo fotodetector (19). Desta forma o dispositivo funciona com base na modulação da intensidade (amplitude) da 20 luz. O acoplador à fibra óptica 2x2 (20) possui duas portas de entrada (21) e (22). A porta de saída (15) da ramificação sensitiva (8) poderá ser diretamente emendada ou conectada mecanicamente na porta de saída (18) da ramificação de referência (9). Neste caso o 25 dispositivo formado será um interferômetro de Sagnac à fibra óptica onde o fotodetector (4) detecta o sinal óptico refletido enquanto que o fotodetector detecta o sinal óptico transmitido pelo dispositivo. Se



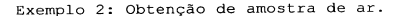
as portas de saída (15) e (18) forem espelhadas refletida emambas a luz seja as forma que formado será um extremidades, dispositivo 0 de Michelson à fibra óptica onde interferômetro (7) farão a detecção do sinal fotodetectores е (4)óptico processado. Os pontos de emenda (13) e (14) poderão ser feitos apenas mecanicamente através do uso de conectores mecânicos. Neste caso, as extremidades clivadas da fibra óptica sensitiva (11) poderão estar 10 esemi-espelhadas de forma que uma fração da luz possa sofrer múltiplas reflexões na fibra óptica sensitiva forma, o dispositivo formado será Desta interferômetro de Fabry-Perot à fibra óptica, onde os sinais serão detectados pelos fotodetectores (16) (18) poderão (19). As portas de saída (15) e 15 emendadas por fusão ou conectadas mecanicamente nas (22), respectivamente, do portas de entrada (21) e acoplador (20). Neste caso, o dispositivo formado será um interferômetro de Mach-Zehnder à fibra óptica, onde os sinais serão detectados pelos fotodetectores (23) e 20 (24) após emergirem das extremidades (25) e (26) fibra óptica.

A presente invenção é descrita detalhadamente através dos exemplos apresentados abaixo. É necessário 25 frisar que a invenção não está limitada a esses exemplos mas que também inclui variações e modificações dentro dos limites nos quais ela funciona.



### Exemplo 1: Exposição do campo evanescente

exposição do permitir а De forma а evanescente, 20 cm de uma fibra óptica multimodo, de indice degrau, com diâmetro de 62,5/125  $\mu$ m sofreu o ataque com uma solução de ácido fluorídrico a 38%, durante 11 minutos. Dessa forma, ocorreu a corrosão da casca da fibra óptica até a aproximação de 0,5 a  $1\mu m$  de espessura ao núcleo. Após este período a reação química fibra interrompida pela imersão da deionizada e, posteriormente, em tampão de salina fosfatada, pH 7,4, por 15 minutos. Esta fibra então, colocada no suporte contendo o meio no qual os microrganismos estão crescendo.



10

15

20

25

Uma amostra do ar é coletada através de técnicas conhecidas dos especialistas no assunto como através de impacto em gel com o emprego do equipamento MAS-100 da Merck. Dessa forma, uma amostra de ar ambiente é aspirada, através de pratos perfurados, com o auxílio de uma bomba à vácuo (com vazão volumétrica de 100 litros por minuto) por 30 segundos. A corrente de ar partículas com a diâmetros resultante, que carreia inferiores a 10  $\mu$ m, é direcionada para a superfície de Petri. Foram realizadas agar de uma placa de coletas, durante 6 dias aleatórios, 3 coletas por dia, Durante os três primeiros dias 2 semanas. durante cultura específico para meio de utilizou-se s. meio específico para Staphylococcus aureus е



pneumoniae, durante os três últimos dias de coleta.

Exemplo 3: Crescimento do Microrganismo em Meio de Cultura Seletivo.

O meio de cultura empregado para o Staphylococcus aureus resistente a meticilina (SARM) obtido no exemplo 2 foi o agar Baird-Parker (Difco Laboratories - Difco 0768-17-3) a uma temperatura de incubação de 35°C. Para o S. pneumoniae foi utilizado o meio agar à base de Trypticase de soja (Difco Laboratories - Difco 0026-17-1), suplementado com sangue de ovelha a 5% a uma temperatura de incubação de 35°C. Em ambos meios de cultura foi adicionado glicerol a 0,2% de forma a evitar o ressecamento da cultura durante a realização dos testes. Para o crescimento da E. coli 0157:H7 o meio de cultura seletivo empregado foi o agar MacConkey à base de sorbitol (Difco Laboratories - Difco 0079-17-7), a uma temperatura de incubação de 35°C.

10

15

20

25

foram realizados de Diversos testes calibrar o biosensor para sua seletividade, empregando diferentes valores iniciais de bactérias (No). E. coli 0157:H7, disponível comercialmente na forma liofilizada 1,0 ml de tampão salina reconstituída do com fosfatada, pH 7,4, e inoculada em várias placas de Petri contendo agar MacConkey à base de sorbitol, suplementado com glicerol à 0,2%. A incubação foi a 35°C por um período de 24 horas. Após este período a pureza do material foi confirmada e as placas de Petri 4°C, para posterior diluição. estocadas a



obtenção de diluições com  $N_0$ = 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70 e 80 microrganismos utilizou-se  $100\mu l$  de tampão de salina fosfatada (pH 7,4) e para valores de  $N_0$ = 90, 100, 200, 400 e 800 microrganismos o volume usado foi de 500 5  $\mu$ l de tampão de salina fosfatada (pH 7,4). Para cada amostra as células foram contadas com o emprego do contador Coulter (Beckman) que permite uma acurácia de ±1%. Finalmente, a sonda sensitiva do exemplo 1 foi inserida nas placas de Petri contendo os meios acima descritos, na diluição com número conhecido microrganismos, e deu-se início a medição dos pontos adequados emprëgo de sistemas com 0 medição/captação de dados de conhecimento daqueles versados na matéria.

10

20

25

Exemplo 4: Correlação do crescimento com o número 15 estimado de bactérias.

As figuras 2 e 3 apresentam, respectivamente, o sinal óptico do sensor para Staphylococcus aureus resistente a meticilina e S. pneumoniae. As linhas 1, 2 e 3 representam o sinal de saída (output signal) para as amostras 1, 2 e 3, respectivamente A linha 4 correlaciona o crescimento com o número estimado de bactérias, de acordo com a seguinte fórmula:

## $N(t) = N_0 2^{t/GT},$

Onde t é o tempo em minutos, N é o número total de bactérias no tempo t,  $N_0$  é o número inicial de bactérias



(igual a 94 para *Staphylococcus au*reus resistente a meticilina (SARM) e 91 para *S. pneumoniae* ) e GT é o tempo de geração (igual a 30 minutos para SARM e 48 minutos para *S. pneumoniae*).

Observando-se as figuras 2 e 3 verifica-se a presença de 3 fases distintas: a primeira é um platô onde não detecta-se qualquer resposta (fase Lag). Os resultados para Staphylococcus aureus resistente meticilina e S. pneumoniae demonstraram uma fase Lag de, aproximadamente, 6 e 13 horas respectivamente. Esta diferença é devida aos diferentes tempos de geração para cada microrganismo, ou seja, 30 minutos Staphylococcus aureus resistente a meticilina minutos para S. pneumoniae. A Segunda região apresenta uma inclinação negativa. Esta fase é a de crescimento fase Α terceira bactéria. exponencial da caracterizada por uma saturação no volume que ocorre ao redor da fibra sensitiva. Esta não é ainda a fase a mesma continua estacionária da cultura já que crescendo por um período total de 48 horas.

15

20

25

Exemplo 5: Caracterização da sensibilidade do biosensor.

Diversas medidas foram conduzidas, com vistas a caracterização da sensibilidade do biosensor, cada uma durante um intervalo de 24 horas (1440 minutos) empregando 13 diferentes valores de unidades formadoras de colônia (u.f.c.) ou número inicial de bactérias ( $N_0$ ). Estes valores variaram de 10 a 800 para amostras de E.



coli 0157:H7. A figura 4 plota os dados da resposta óptica temporal,  $I_{saida}(t)$  (em unidades arbitrárias) de 3 dessas medidas ( $N_0$ = 10, 80 E 800). Os resultados das medidas ópticas são reprodutíveis. A reprodução também é observada em todas as medidas correspondentes  $\circ$  diferentes  $\circ$  valores de N $_0$  (fase Lag, fase Log e fase crescimento primeira fase de estacionária). Na bacteriano observa-se um nível DC Isaída (t)=ILag. com aproximadamente a mesma variação temporal. O nível  $I_{\text{Lag}}$ está relacionado a resposta do biosensor na qual E. coli O157:H7 permanece em sua fase lag durante o tempo de decaimento  $\Delta t_{Lag}$ .

331 x

-10

15

20

25

Na figura 5 observa-se a plotagem, para todas as medidas, dos dados de  $\Delta t_{ extsf{Lag}}$  versus  $N_0$ . A relação linear, coeficiente angular nulo, com praticamente um 270±4 minutos de média preenchida com uma 4,5 horas, representando uma aproximadamente, reprodutibilidade de cerca de 1,5%.  $\Delta t_{\text{Lag}}$  é atribuída a variação temporal que E. coli 0157:H7 consome em sua fase Lag independente de seu número inicial,  $N_0$ .

A atenuação óptica  $\Delta I_{saida}$  (em dB) para cada  $N_0$  significa a diferença entre a variação do tempo  $\Delta t_{Log}$  (em horas) da fase Log, para cada  $N_0$ . A derivada do tempo  $\beta_{Log}$  de  $I_{saida}(t)$ , na fase Log, varia com  $N_0$  e pode ser calculada pela seguinte fórmula:

#### $\beta_{Log}$ $(N_0) \equiv \Delta I_{saida} / \Delta t_{Log}$

A figura 6 demonstra a sensibilidade do biosensor



 $\beta_{\text{Log}}$  (dB/hora), durante a fase Log, quando o número inicial de bactérias varia de  $N_0=10$  até  $N_0=400$ . O coeficiente de correlação linear de 0,985 fornece uma linha reta para a curva de calibração:  $\beta_{\text{Log}}$ calculado coeficiente angular 0  $(\Delta \beta_{Log}/\Delta N_0) N_0$ .  $\Delta \beta_{Log}/\Delta N_0 = (0,016\pm0,001)$  (dB/hora)/bactéria. Sendo assim, a velocidade de resposta do biosensor durante a fase Log aumenta em 0,016 dB/hora, para cada E. coli 0157:H7 inoculada na placa de Petri. Para  $N_0=800$  o coeficiente angular  $\beta_{Log}(800)\approx 6$  dB/h. Portanto, é possível inferir a partir do sinal de saída o número inicial de bactérias medindo-se o coeficiente angular da fase Log. O número unidades formadoras de colônia está diretamente relacionado com o grau de contaminação da amostra. As figuras 7 e 8 ilustram uma fotografia obtida por microscopia eletrônica da E. coli 0157:H7 (fase Log) em contato físico com a fibra óptica e por microscopia óptica por contraste de fase da E.coli 0157:H7, respectivamente.

15



. . .

#### **REIVINDICAÇÕES**

- 1. Método para a detecção de contaminação por microrganismos específicos através da aplicação do campo evanescente de uma fibra óptica sensitiva caracterizado pelas etapas de:
  - (a) expor o campo evanescente da fibra óptica sensitiva utilizando uma técnica apropriada baseada em propriedades físico-químicas;
  - (b) permitir o contato íntimo do campo evanescente exposto como obtido na etapa (a) com a amostra a ser examinada, estando a dita amostra em uma forma adequada para obter a geração de um sinal óptico em resposta à presença de microrganismos na amostra;

10

- (c) demodular o sinal óptico gerado na etapa (b) e utilizar esse valor na quantificação de microrganismos através de um método apropriado.
- Método de acordo com a reivindicação 1
   caracterizado pelo fato da técnica apropriada da etapa
   (a) ser a corrosão ácida com ácido forte.
  - 3. Método de acordo com a reivindicação 2 caracterizado pelo fato de o ácido forte ser o ácido fluorídrico.
- 4. Método de acordo com a reivindicação 3

  caracterizado pelo fato do tempo de tratamento e da

  concentração da solução de ácido fluorídrico serem

  ajustados de forma a permitir a corrosão da casca da



fibra óptica até a aproximação de 0,5 a 1  $\mu m$  de espessura ao núcleo.

- 5. Método de acordo com a reivindicação 4

  <u>caracterizado</u> pelo fato do tempo de tratamento ser de

  11 minutos e da concentração do ácido ser de 38%.
- 6. Método de acordo com a reivindicação 1 caracterizado pelo fato da amostra a ser examinada estar em um suporte contendo meio de cultura apropriado para permitir o crescimento de microrganismos.
- 7. Método de acordo com a reivindicação 6 caracterizado pelo fato do suporte ser uma placa de Petri contendo meio agar e nutrientes específicos.

- 8. Método de acordo com a reivindicação 6

  15 <u>caracterizado</u> pelo fato de ser incorporado ao meio de cultura reagentes capazes de alterar as propriedades do meio de cultura de forma a permitir uma melhor detecção do índice de refração do microrganismo.
- 9. Método de acordo com as reivindicações 1 e 6 sensitiva pelo fato da fibra 20 caracterizado integrada a si uma ou mais camadas concêntricas de um consistindo material selecionado do grupo dielétricos, metálicos, supercondutores semicondutores de forma a ter alterada a distribuição espacial transversal do campo evanescente e com isto 25 otimizar o contato com o meio contendo o microrganismo específico.
  - 10. Método de acordo com a reivindicação 9 caracterizado pelo fato do material ser um polímero



selecionado do grupo consistindo de cloreto de polivinila, poliuretanos, poliuréias e poliésteres.

- 11. Método de acordo com as reivindicações 1 e 2 <a href="mailto:caracterizado">caracterizado</a> pelo fato do monitoramento do ambiente ser realizado em tempo real.
- 12. Composição para uso na detecção de microrganismos caracterizado por compreender um meio de cultura seletivo para o microorganismo que se deseje detectar e reagentes capazes de alterar as propriedades do meio de forma a fornecer a interação do sistema microrganismo-fibra.

10

25

- 13. Composição de acordo com a reivindicação 12 <a href="mailto:caracterizado">caracterizado</a> pelo fato da alteração ser no índice de refração do sistema.
- sensoriamento de 15 14. Dispositivo para microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica sensitiva (11), com campo evanescente adequadamente exposto, na superfície ou em um volume de um meio de cultura biológico específico (12) para o microrganismo caracterizado por compreender detectado 20 ser seguinte sistema de demodulação baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados:

fonte óptica (1), acoplador à fibra óptica do tipo 2x1 (2), acoplador à fibra óptica do tipo 2x2 (5), uma ramificação de fibra óptica (8) denominada de controlador de contendo um braco sensitivo um segmento de fibra óptica polarização (10), sensitiva (11) com o campo evanescente estando em contato físico direto com um meio de



cultura biológico (12), uma extremidade (15) por onde emerge a luz que incide no fotodetector (16), uma outra ramificação de fibra óptica (9) denominada de braço de referência contendo um controlador de polarização (17), uma extremidade (18) por onde emerge a luz que incide no fotodetector (19) de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação da intensidade (ou amplitude) da luz.

5

10

15

20

- sensoriamento Dispositivo para 0 15. microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica, sensitiva (11), com campo evanescente adequadamente exposto, na superfície ou em um volume de um meio de , , cultura biológico específico (12) para o microrganismo caracterizado por compreender detectado ser seguinte sistema de demodulação baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados:
  - uma fonte óptica (1), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x1 (2), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x2 (5), uma ramificação de fibra óptica braço sensitivo contendo denominada de controlador de polarização (10), duas emendas por conexão (13) e (14), um segmento de fibra óptica sensitiva (11) com o campo evanescente exposto estando em contato físico direto com um meio de duas tendo as suas biológico (12)е cultura extremidades semi-espelhadas e localizadas pontos (13) e (14), uma extremidade (15) por onde emerge a luz que incide no fotodetector (16), uma outra ramificação de fibra óptica (9) denominada de



braço de referência contendo um controlador de polarização (17), uma extremidade (18) por onde emerge a luz que incide no fotodetector (19) de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação da fase completa da luz do tipo interferômetro de Fabry-Perot.

microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica sensitiva (11), com campo evanescente adequadamente o exposto, na superfície ou em um volume de um meio de cultura biológico específico (12) para o microrganismo à ser detectado caracterizado por compreender o seguinte sistema de demodulação baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados:

5

15

20

25

uma fonte óptica (1), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x1 (2), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x2 (5), uma ramificação de fibra óptica (8) denominada braço sensitivo contendo um controlador de polarização (10), um segmento de fibra óptica sensitiva (11) com o campo evanescente exposto estando em contato físico direto com um meio de cultura biológico (12), uma extremidade de óptica (15) espelhada, outra ramificação de fibra óptica (9) denominada braço de referência contendo controlador polarização (17)uma de um extremidade de fibra óptica espelhada (18), uma extremidade de fibra óptica (3) por onde emerge/a fotodetector (4)uma incide no que luz extremidade de fibra óptica (6) por onde emerge a



luz que incide no fotodetector (7) de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação da fase completa da luz do tipo interferômetro de Michelson.

sensoriamento de para 0 Dispositivo 17. microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica sensitiva (11), com campo evanescente adequadamente exposto, na superfície ou em um volume de um meio de cultura biológico específico (12) para o microrganismo compreender caracterizado por detectado ser seguinte sistema de demodulação baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados:

5

10

15

20

25

uma fonte óptica (1), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x1 (2), um acoplador à fibra óptica do tipo 2x2 (5), uma ramificação de fibra óptica (8) denominada braço sensitivo contendo um controlador de polarização (10), um segmento de fibra óptica o campo evanescente exposto com sensitiva (11) estando em contato físico direto com um meio de cultura biológico (12), uma extremidade de fibra óptica (15) emendada diretamente à extremidade de fibra óptica (21) pertencente ao acoplador à fibra óptica do tipo 2x2 (20), uma extremidade de fibra óptica (25) por onde emerge a luz que incide no de fotodetector (23), outra ramificação de referência denominada de braço (9) óptica contendo um controlador de polarização (17), uma emendada (18) fibra óptica extremidade de diretamente à extremidade de fibra óptica (22) e



uma extremidade de fibra óptica (26) por onde emerge a luz que incide no detector (24) de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação da fase completa da luz do tipo interferômetro de Mach-Zehnder.

acordo com , uma das 🚓 Dispositivo de reinvindicações 14 a 17 caracterizado pelo fato da fibra óptica sensitiva (11) conter uma rede de Bragg de tal forma a compor seu núcleo gravada em dispositivo que funciona com base na modulação comprimento de onda da luz.

なり

10

- 19. Dispositivo de acordo com uma das reivindicações 14 a 17 <u>caracterizado</u> pelo fato da fibra óptica sensitiva (11) consistir em uma fibra de alta birrefringência do tipo mantenedora da polarização de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação da polarização da luz.
- 20. Dispositivo de acordo com uma das reivindicações 14 a 17 <u>caracterizado</u> pelo fato da fibra optica sensitiva (11) consistir em uma fibra de alta birrefringência do tipo mantenedora da polarização que contenha uma rede de Bragg gravada de forma a compor um dispositivo que funciona com base na modulação do comprimento de onda e/ou polarização da luz.



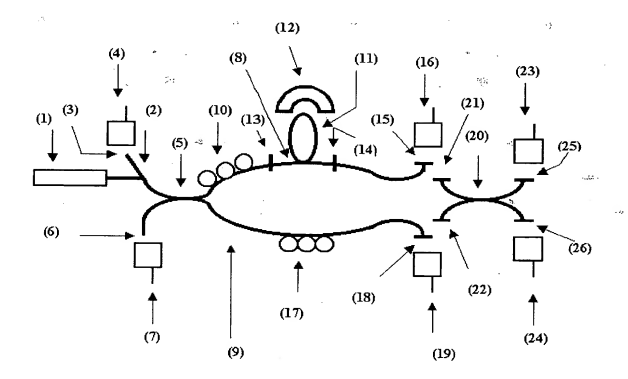
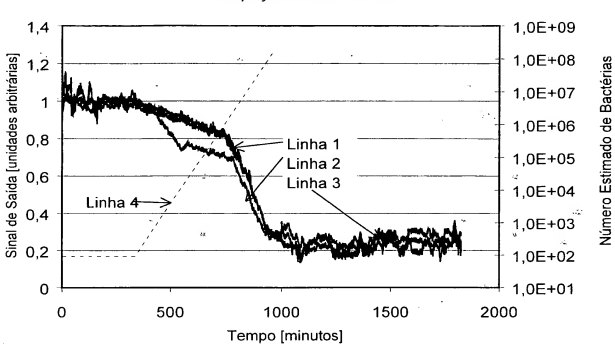


Figura 1

Pe

## Staphylococcus aureus



(B)

FIGURA 2

## Streptococcus pneumoniae

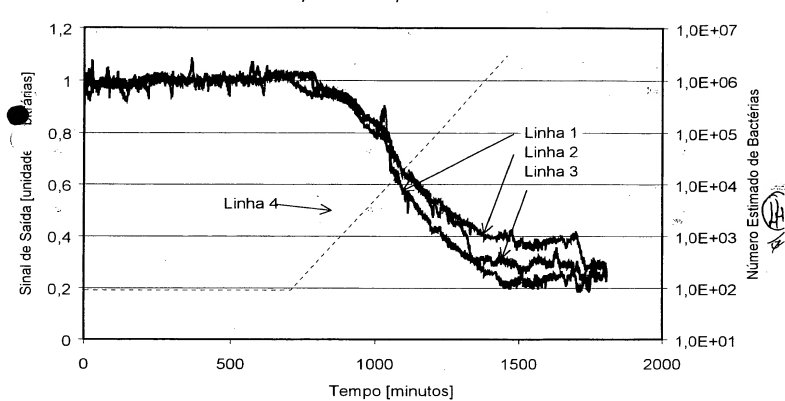


FIGURA 3

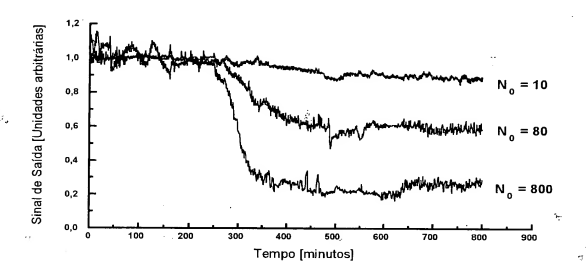
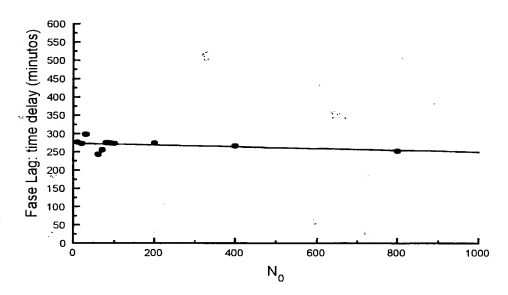


FIGURA 4

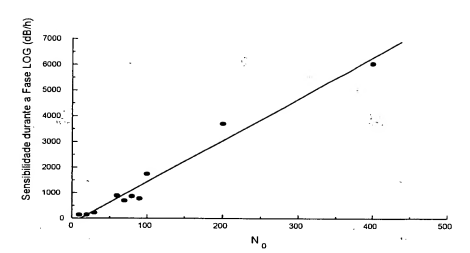






Ť

FIGURA 5





w.

FIGURA 6

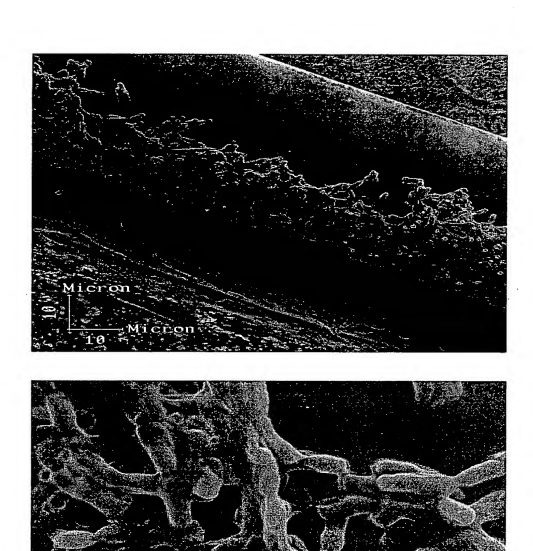


FIGURA 7

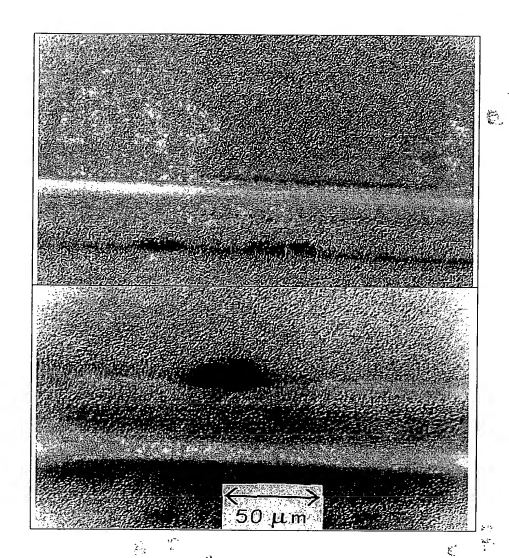


FIGURA 8



#### RESUMO

# "MÉTODO E DISPOSITIVO PARA DETECÇÃO MICRORGANISMOS À FIBRA ÓPTICA"

O objetivo da presente invenção é a 5 detecção/monitoramento de microrganismos presentes no ar, água ou alimentos através do emprego de um biosensor à fibra óptica com campo evanescente.

Uma primeira concretização da presente invenção diz respeito a um método para a detecção de contaminação por microrganismos específicos através da aplicação do campo evanescente de uma fibra óptica sensitiva caracterizado pelas etapas de:

10

15

20

25

- (a) expor o campo evanescente da fibra óptica sensitiva utilizando uma técnica apropriada baseada em propriedades físico-químicas;
- (b) permitir o contato íntimo do campo evanescente exposto como obtido na etapa (a) com a amostra a ser examinada, estando a dita amostra em uma forma adequada para obter a geração de um sinal óptico em resposta à presença de microrganismos na amostra;
- (c) demodular o sinal óptico gerado na etapa (b) e utilizar esse valor na quantificação de microrganismos através de um método apropriado.

Numa segunda concretização, a invenção é dirigida a composição para uso na detecção de microrganismos caracterizado por compreender um meio de cultura



seletivo para o microrganismo que se deseje detectar e reagentes capazes de alterar as propriedades do meio de forma a permitir que o índice de refração do mensurando seja melhor detectado.

Numa terceira concretização a invenção refere-se a um dispositivo para 🕫 sensoriamento de microrganismos a partir da inserção de uma fibra óptica sensitiva (11), evanescente adequadamente exposto, campo superfície ou em um volume de um meio de cultura biológico específico (12) para o microrganismo à ser demodulação sistema de detectado compreendendo um baseado em circuito de fibras ópticas e componentes relacionados.

